VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM WUES GEBIET DESPATENTWESEN PATENT UMD RECHTSANWALTE MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN Absender: Re-PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖRDE 2002 ceived An: PCT by tax and noe WIBBELMANN, Jobst **WUESTHOFF & WUESTHOFF** MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG Schweigerstrasse 4 DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN D-81541 München **PRÜFUNGSBERICHTS ALLEMAGNE** (Regel 71.1 PCT) Absendedatum (Tag/Monat/Jahr) 07.02.2002 Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts WICHTIGE MITTEILUNG 99/19 PH Ba Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09392 26/09/2000 30/09/1999 Anmelder ASTA MEDICA AG et al.

- 1. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kopie des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- 3. Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

#### 4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Büro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

lst einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauftragten Behörde

Bevollmächtigter Bediensteter

Europäisches Patentamt D-80298 München

Senkel, H

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465



Tel. +49 89 2399-8071

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS** 

## **PCT**

REC'D 17 JAN 2002

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHTPCT

		(Anikei 36 und Re	egel 70 PC	1)			
Aktenzeich	en des Anmelders oder Anwalts		siehe Mittei	lung über die Übersendung des internation	alen		
99/19 PH	Ва	WEITERES VORGEHE	N vorläufigen	Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/41	6)		
Internationa	ales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatur	n(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)			
PCT/EP0	0/09392	26/09/2000		30/09/1999			
A61K31/5		r nationale Klassifikation und IPK					
Behör	de erstellt und wird dem Ann	üfungsbericht wurde von der nelder gemäß Artikel 36 über nt 6 Blätter einschließlich die	nittelt.	nalen vorläufigen Prüfung beauftragt	en		
Z. Diese.	DEMOTTI ulliabi iliagosali	IL O DIALLEI EINSCHIEDIICH GIE	ses Deckolans.				
ur Be	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).  Diese Anlagen umfassen insgesamt 2 Blätter.						
3. Dieser							
, II	<ul><li>☑ Grundlage des Bericht</li><li>☑ Priorität</li></ul>	5					
111	_	Gutachtens über Neuheit, ei	finderische Tätig	keit und gewerbliche Anwendbarkeit			
IV	☐ MangeInde Einheitlichk		and government value and government value				
V		_	ich der Neuheit, rungen zur Stütz	der erfinderischen Tätigkeit und der ung dieser Feststellung			
VI	■ Bestimmte angeführte		-	5			
VII	☐ Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldung					
VIII	□ Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen Anme	dung				
Datum der E	Datum der Einreichung des Antrags			Datum der Fertigstellung dieses Berichts			
21/02/200	21/02/2001			15.01.2002			
	ostanschrift der mit der internatio uftragten Behörde: Europäisches Patentamt	nalen vorläufigen Bev	ollmächtigter Bedie	nsteter (2) September 1997	Cross in		
D-80298 München			t, C				
	Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 Fax: +49 89 2399 - 4465	· .	Nr +40 80 2300 7	SON SOURCE	ONE AS		

Tel. Nr. +49 89 2399 7538

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09392

I. (	Gru	undl	age	des	В	richts
------	-----	------	-----	-----	---	--------

2.	<ol> <li>Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:</li> </ol>					s "ursprünglich
	1-1	13	ursprüngliche Fassung			
	Pa	tentansprüche, Nr.:				
	1-9	)	eingegangen am	29/10/2001	mit Schreiben vom	29/10/2001
3.	die unt Die	internationale Anme er diesem Punkt nich	e: Alle vorstehend genan Idung eingereicht worden nts anderes angegeben is n der Behörde in der Spra elt es sich um	n ist, zur Verfügung st.	oder wurden in diese	r eingereicht, sofern
	Hinsipto	Hegel 23.1(b)).  die Veröffentlichung die Sprache der Üb ist (nach Regel 55.2 sichtlich der in der in	ersetzung, die für die Zw gssprache der internation ersetzung, die für die Zw 2 und/oder 55.3). ternationalen Anmeldung Prüfung auf der Grundla	alen Anmeldung (na ecke der internation offenbarten <b>Nucle</b> o	ach Regel 48.3(b)). nalen vorläufigen Prüf otid- und/oder Amin	ung eingereicht worder osäureseguenz ist die
		in der internationale zusammen mit der i bei der Behörde nac bei der Behörde nac Die Erklärung, daß Offenbarungsgehalt Die Erklärung, daß	en Anmeldung in schriftlich internationalen Anmeldun chträglich in schriftlicher F chträglich in computerlest das nachträglich eingerei der internationalen Anme die in computerlesbarer F ntsprechen, wurde vorgel	her Form enthalten  ig in computerlesba  Form eingereicht wo barer Form eingerei  chte schriftliche See eldung im Anmelde:  Form erfassten Infor	ist. rer Form eingereicht orden ist. icht worden ist. quenzprotokoll nicht üzeitpunkt hinausgeht,	worden ist. über den wurde vorgelegt.
<b>.</b>	Aufo	grund der Änderunge Beschreibung, Ansprüche, Zeichnungen,	en sind folgende Unterlag Seiten: Nr.: Blatt:	en fortgefallen:		

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09392

5.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den
	angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich
	eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und d r gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ansprüche 1-10

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-10

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche

1-10 Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

#### VI. Bestimmte angeführte Unterlagen

1. Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10)

und / oder

2. Nicht-schriftliche Offenbarungen (Regel 70.9)

siehe Beiblatt

#### VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

#### **ZU PUNKT V**

1. a) Es wird auf die folgenden Dokumente, die im internationalen Recherchenbericht angegeben wurden, verwiesen:

D1: RESPIRATORY MEDICINE, Bd. 91, Nr. 10, 1997, Seiten 587-591

D2: THORAX, Bd. 52, Nr. 6, 1997, Seiten 535-539

D3: US 5 830 490 D4: WO 00 28979

- b) Gemäß D1 sind langwirksame  $\beta_2$ -Agonisten, wie z.B. Salmeterol und Formoterol, Bronchospasmolytika, die als Inhalation zur Asthmatherapie immer in Kombination mit Corticosteroiden eingesetzt werden sollten. Kurzwirksame  $\beta_2$ -Agonisten, wie z.B. Salbutamol, können zusätzlich verabreicht werden (s. Zusammenfassung; S.587 Introduction; S.589 rechte Spalte 4. Absatz; S.590 Conclusion). Als Corticosteroide werden Beclomethason dipropionat, Budesonid und Fluticason propionat genannt (s. S.588, linke Spalte, Zeilen 1-2; S.589, rechte Spalte, Zeile 19). Loteprednol wird nicht erwähnt.
- c) Die in D2 beschriebene klinische Studie zeigt, daß die zusätzliche Inhalation des langwirksamen  $\beta_2$ -Agonisten Formoterol mit inhalierten Corticosteroiden die Symptome bei Asthmapatienten verbessert (s. Abstract; S.536 Subjects; S.538 Discussion). Loteprednol wird nicht erwähnt. D2 gibt nicht an welche Corticosteroide verwendet wurden.
- d) D3 beschreibt ein System, das die kombinierte Anwendung eines Aerosol mit einem oralen Arzneimittel optimiert. Das System kann zur Behandlung z.B. von Rhinitis, Bronchitis und Asthma verwendet werden (s. Abstract und Spalte 4, Zeile 7). Corticosteroide, wie z.B. Beclomethason, und bronchienerweiternd adrenergische Agonisten, wie z.B. Albuterol, können beispielsweise lokal im Respirationstrakt in Form eines Aerosols verwendet wird (s. Example 4). Die Verbindungen Loteprednol, Salbutamol, Reproterol, Salmeterol, Formoterol werden nicht erwähnt.

#### 2. Neuheit

a) Pharmazeutische Zubereitungen enthaltend, getrennt oder zusammen, Loteprednol o. einem pharmazeutisch verträglichen Ester davon und mindestens einem  $\beta_2$ -Adrenozeptor-Agonist, zur Verabreichung als Inhalation sind in keinem der Dokumente D1-3 offenbart. Daher ist **der Gegenstand des unabhängig n Anspruchs 1 und der abhängigen Ansprüche 2-6 neu** im Sinne von Art. 33(2) PCT.

b) Punkt 2.a) gilt ebenfalls für die **Ansprüche 7, 8 und 9**, die alle eine Kombination von Loteprednol mit einem  $\beta_2$ -Adrenozeptor-Agonisten betreffen (Art. 33(2) PCT).

#### 3. Erfinderische Tätigkeit

Gemäß D1 (vgl. Punkt 1.b)), das als nächstliegender Stand der Technik gegenüber dem Gegenstand des Anspruchs 1 angesehen wird, sind langwirksame  $\beta_2$ -Agonisten, wie z.B. Salmeterol und Formoterol, Bronchospasmolytika, die als Inhalation zur Asthmatherapie immer in Kombination mit Corticosteroiden eingesetzt werden sollten. Kurzwirksame  $\beta_2$ -Agonisten, wie z.B. Salbutamol, können zusätzlich verabreicht werden. Als Corticosteroide werden Beclomethason dipropionat, Budesonid und Fluticason propionat genannt.

Der Gegenstand des Anspruchs 1 unterscheidet sich von D1 dadurch, daß das Soft-Steroid Loteprednol und/oder ein pharmazeutisch verträglicher Ester davon als Corticosteroid eingesetzt wird.

Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit in der Behandlung von **Bronchialasthma** gesehen werden.

Ausgehend von D1, alleine oder in Verbindung mit einem der o.g. Dokumente, ist es für den Fachmann nicht ableitbar, daß Loteprednol, ein Soft-Steroid das zur Asthmatherapie offensichtlich noch nicht eingesetzt worden ist, in Kombination mit einem  $\beta_2$ -Agonisten bei Asthma bronchiale wirksam ist.

Allerdings hat der Anmelder die beanspruchte Anwendung der Wirkstoffe in der Behandlung von **Allergien** und **Atemwegserkrankungen** nicht ausreichend belegt. Gemäß der Beschreibung erfolgt die Verabreichung der Wirkstoffe als **Inhalation** (s. S. 3, letzter Absatz). Auch in den in-vivo Untersuchungen wurden die Wirkstoffe **intrapulmonal** verabreicht (s. S. 5). Die Zubereitungen der vorliegenden Anmeldung wurden offensichtlich für die Behandlung von **Asthma bronchiale** entwickelt (s. S. 4, Z. 4 u. S. 4-5).

Es ist nicht glaubhaft, daß die Wirkstoffe der vorliegenden Anmeldung zur Therapie jeglicher Arten von Allergien, wie z.B. Kontaktallergien, bzw. sämtlicher Art n von Atemwegserkrankungen wirksam sind und für weitere Formen dr Anwendung geeignet sind.

Für den Gegenstand des Anspruchs 1, der abhängigen Ansprüche 2-6, sowie der Ansprüche 7-9 kann somit kein abschließendes Gutachten über di erfinderische Tätigkeit erstellt werden (Art. 33(3) PCT).

#### 4. Gewerbliche Anwendbarkeit

Für die Beurteilung der Frage, ob der Gegenstand der vorliegenden Ansprüche 1-7, 9 gewerblich anwendbar ist, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

#### **ZU PUNKT VI**

#### Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10)

Anmelde Nr.	Veröffentlichungsdatum	Anmeldedatum	Prioritätsdatum (zu Recht	
Patent Nr.	(Tag/Monat/Jahr)	(Tag/Monat/Jahr)	beansprucht) (Tag/Monat/Jahr)	
WO 00/28979 (D4)	25.05.00	10.11.99	13.11.98	

D4 beschreibt die Verwendung von Magnesiumstearat in Trockenpulver-Formulierungen zur Inhalation zwecks Verbesserung der Feuchtigkeitsbeständigkeit. Die Formulierungen enthalten vorzugsweise ein Corticosteroid, wie z.B. Loteprednol-etabonat in Kombination mit einem Betamimetikum, wie z.B. Formoterolfumarat, Formoteroltartrat, Salmeterolxinafoat (s. Ansprüche 1, 15). D4 handelt nicht von der Therapie von Allergien oder Atemwegserkrankungen.

PCT/EP00/09392

### Patentansprüche

- Pharmazeutische Zubereitung enthaltend, getrennt oder zusammen, eine wirksame Menge an (i) Loteprednol oder einem pharmazeutisch verträglichen Ester davon und (ii) mindestens einem β<sub>2</sub>-Adrenozeptor-Agonisten für die simultane, sequentielle oder separate Verabreichung durch Inhalation bei der Behandlung von Atemwegserkrankungen bei Säugetieren.
- 2. Pharmazeutische Zubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem pharmazeutisch verträglichen Ester des Loteprednols um Loteprednol Etabonat handelt.
- 3. Pharmazeutische Zubereitung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der ß2-Adrenozeptor-Agonist aus der Gruppe bestehend aus Salbutamol, Reproterol, Salmeterol, Formoterol und deren pharmazeutisch verträglichen Salze ausgewählt ist.
- 4. Pharmazeutische Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie (i) Loteprednol und (ii) Formoterol enthält.
- 5. Pharmazeutische Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie (i) Loteprednol und (ii) Salmeterol enthält.
- 6. Pharmazeutische Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie (i) Loteprednol und (ii) Reproterol enthält.

- 7. Arzneimittel zur Behandlung von Allergien und/oder Atemwegserkrankungen, enthaltend eine wirksame Menge an (i) Loteprednol und (ii) mindestens einem B<sub>2</sub>-Adrenozeptor-Agonisten, gegebenenfalls zusammen mit üblichen Hilfs- oder Trägerstoffen zur simultanen, sequentiellen oder separaten Verabreichung.
- 8. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Allergien und/oder Atemwegserkrankungen, enthaltend den Wirkstoff Loteprednol und mindestens einen ß2-Adrenozeptor-Agonisten, dadurch gekennzeichnet, daß man Loteprednol und den ß2-Adrenozeptor-Agonisten oder die ß2-Adrenozeptor-Agonisten, einzeln oder zusammen, gegebenenfalls zusammen mit üblichen Hilfs- oder Trägerstoffen, vermischt und die so erhaltene Mischung in geeignete Darreichungsformen überführt.
- 9. Verwendung der Kombination aus Loteprednol und mindestens einem ß<sub>2</sub>-Adrenozeptor-Agonisten zur Herstellung eines Arzneimittels zur simultanen, sequentiellen oder separaten Behandlung von Allergien und/oder Atemwegserkrankungen.

9596